

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 06025500 A

(43) Date of publication of application: 01 . 02 . 94

(51) Int CI

C08L 27/12

(21) Application number: 04182204

(22) Date of filing: 09 . 07 . 92

(71) Applicant: DAIKIN IND LTD

(72) Inventor:

SHIRAI YOSHIHIRO

(54) NEW FLUORORUBBER COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: 79 obtain a fluororubber compsn. excellent in high-temp, strengths by compounding a fluororubber, a fluororesin, and a fluorinated thermoplastic elastomer.

CONSTITUTION: A fluororubber compsn. comprises 100 pts.wt. fluororubber (e.g. one based on a vinylidene fluoride-hexafluoropropylene copolymer), 1-100 pts.wt. fluororesin (e g a tetrafluoroethylene-perfluoroalkyl vinyl ether copolymer), and a fluorinated thermoplastic

elastomer (e.g. one represented by the formula: Q[(A-B-...)I]n (wherein Q is a residue formed by removing I atoms from an iodide compd.; A, B,... are each a polymer-chain segment and at least one of these segments is a fluorine-contg. segment; and I is an I atom removed from the iodide compd.) and having a mol.wt. of at least 30,000) in an amt. of 5-100 pts.wt based on 100 pts.wt. the fluororesin. The compsn. is excellent in high-temp. strengths.

COPYRIGHT: (C)1994, JPO& Japio

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-25500

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 L 27/12

LGG 9166-4 J

審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

(21)出願番号 特願平4-182204

(71)出願人 000002853

ダイキン工業株式会社

(22)出願日

平成 4 年(1992) 7 月 9 日

大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センターピル

(72)発明者 白井 善裕

大阪府摂津市西一津屋1番1号 ダイキン

工業株式会社淀川製作所内

(74)代理人 弁理士 青山 葆 (外1名)

(54)【発明の名称】 新規なフッ素ゴム組成物

(57)【要約】

【構成】 (a) フッ素ゴム 100重量部、(b) フ ツ素樹脂 1~100重量部、および(c)フッ素樹脂 (b) 100重量部に対して5~100重量部の含フッ 素熱可塑性エラストマーを含んでなるフッ素ゴム組成

【効果】 本発明のフッ素ゴム組成物は、優れた熱時強 度を有する。

【特許請求の範囲】

(a) フィ素ゴム 100重量部、 【請求項1】

(b) フッ素樹脂 1~100重量部、および (c) フ ッ素樹脂 (b) 100重量部に対して5~100重量部 の含フィ素熱可塑性エラストマーを含んでなるフィ素ゴ ム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なフッ素コム組成 物に関する。

[0002]

【従来の技術】コッ素ゴムは、優れた特性(例えば、優 れた耐熱性および耐油性)を有するコムであるので、種 々の用途において使用されている。しかし、フィ素ゴム には、加熱時に強度低下が大きいという欠点がある。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、フッ 素コムの熱時強度を改善することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明の要旨は、(a) つい素ゴム 100重量部、(b)つツ素樹脂 1~1 00重量部、および(c)フッ素樹脂(b)100重量 部に対して5~100重量部の含つッ素熱可塑性エラス トマーを含んでなるフェ素ゴム組成物に存する。

【0005】フッ素ゴム(a)とは、フッ素化された弾 性状重合体であり、従来公知のフッ素ゴムはいずれも含 まれる。代表的なファ素ゴム(a)としては、ビニリデ ンフルオライド ヘキサフルオロプロピレン系(ビニリ デンフルオライド:ヘキサフルオロプロピレンの好まし いモル比: 45~95:55~5)、ビニリデンフルオ 30 ライト、テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロ ピレン系 (ビニリデンフルオライド デトラフルオロエ ハキサフルオロプロピレンの好ましいモル比率 45~90:1~35:5~50)、ビニリデンフルオ ライト、クロロトリアルオロエチレン系、テトラブルオ ロエチレン!プロピレン系、ヘキサフルオロプロピレン , エチレン系、パーフルオロアルキルビニルエーテル (複数個のエーテル結合を含むものも包含する)。 オレフ ィン(テトラフルオロエチレン、エチレンなど)系 (パー アルオロアルキルビニルエーテル。オレフィンの好まし いモル比=15~75:85~25)、フルオロンリコ ン系、フルオロフォスファゼン系などのフッ素ゴムが挙 げられる。フッ素ゴム (a) は加硫反応性を高めるため にそのポリマー鎖にヨウ素原子や臭素原子を結合するも の(例えば、特開昭53-125491号、特公昭53 -4115号、特開昭59-20310号を参照)であ ってもよい。フィ素ゴムの分子量は、3,000~1,2 00,000であることが好ましい。

【0006】ファ素樹脂(b)は、テトラフルオロエチ レン/パーコルオロアルキルビニルエーテル共重合体。

(以下、PFAという)、テトラフルオロエチレン/ハキ サマルオロプロピレン共重合体(以下、FEPという)、 テトラフルオロエチレン・ヘキサフルオロプロビレン パーフルオロアルキルビニルエーデル共重合体(以下、 EPEという)、テトラフルオロエチレンドエチレン共 重合体(以下、ETFEという)、ポリクロロトリアルオ コエチレン(以下、PCTFEという)、ビニリデンフル オライドの単独重合体およびビニリデンフルオライトと 共重合可能な不飽和化合物との共重合体(以下、PVD 10 Fという) などである。

【0007】なお、PFAは、テトラフルオロエチレン と、式: CFgi=CF O-Rf (式中、Rfは炭素数1 ~10のフルオロアルキル基を表す。)で示されるフル オロアルキルビニルエーテルの少なくとも1種の共重台。 体であり、好ましくはテトラフルオロエチレン99. 5 ~92重量%とフルオロアルキルビニルエーテル0.5 ~8重量%とから成るものである。FEPは、好まして はテトラフルオロエチレン96~87重量のとヘキサブ ルオロプロピレン4~13重量%とから成る。ETFE は、好ましくはテトラフルオロエチレン90~74重量 %とエチレン10~26重量%とから成る。

【0008】フッ素樹脂(b)は、これら重合体の本質 的な性質を損なわない範囲で他のモノマーを含んでも良 い。他のモノマーとしては、ビニリデンフルオライト、 テトラフルオロエチレン、ヘキサフルオロプロピレン、 パーフルオロアルキルビニルエーテル、パーフルオロ (C₁~C₁)アルキルエチレン、パーフルオロ(C₁~C 。)アルキルアリルエーテル、および

式: $CF_1 = CF[OCF_2CFX(CF_2)_n]_nOCF_1(CF_2)_n$ F_2), Y

(式中、Xはフッ素またはトリフルオロメチル基、Yは ハロゲン、mは0または1(ただしmが1の場合、Xはフ ッ素に限る)、nは0~5の数、pは0~2の数を示す。) で示される化合物が挙げられる。

【0009】含フッ素熱可塑性エラストマー(c)は、 好ましくは少なくとも1種のエラストマー性ポリマー鎖 セグメントおよび少なくとも1種の非エラストマー性ポ リマー鎖セグメントから成り、そのうち少なくとも1つ は含フッ素ポリマー鎖セグメントである。特に、エラス トマー性ポリマー鎖セグメントと非エラストマー性ポリ マー鎖セグメントの重量比が40~95:5~60であ るものが好ましい。含つい素熱可塑性エラストマー

(c) の分子量は、30,000~1,600,000で あることが好ましい。

【0010】含フィ素熱可塑性エラストマー(c)とし て特に好ましい具体例を示せば、2種または3種のポリ マー鎖セグメントから成る連鎖と、該連鎖の一端に存在 するヨウ素原子ならびに該連鎖の他端に存在するアイオ ダイト化合物から少なくとも1個のヨウ素原子を除いた 50 残基から成り、前記ポリマー鎖セグメントの1種(連鎖

3

が2種のポリマー鎖セグメントから成る場合)もしくは 1種または2種(連鎖が3種のポリマー鎖セグメントか ら成る場合)は、(1)ビニリデンマルオライドノハキサ フルオロプロピレンまたはペンタフルオロプロピレンジ テトラフルオロエチレン(モル比45~90:5~50: u~35)ポリマーおよび(2)パーフルオロ(C₁~C₁ア ルキルビニルエーテル) [複数個のエーテル結合を含むも のも包含する。以下同様。 / テトラフルオロエチレン / ビニリデンフルオライド(モル比15~75:0~85: ひ~85)ポリマーから選択された、分子量30,000 ~1,200,000のエラストマー性ポリマー鎖セグメ ことであり、前記ポリマー鎖セグメントの残余は、(3) ビニリデンフルオライト/テトラフルオロエチレン(モ ル比0~100:0~100)ポリマーおよび(4)エチレ シアテトラマルオロエチレンア・ハキサマルオロプロピレ 、3,3,3-トリプルオロプロピレン 1,2ートリ アルオロメチルー3,3,3・トリフルオロプロピレンー 1またはパーフルオロ(C,~C,アルキルビニルエーテ ル)(モル比40~60:60~40:0~30)ポリマー から選択された、分子量3,000~400,000の非 エラストマー性ポリマー鎖セグメントであり、エラスト マー性ポリマー鎖セグメントと非エラストマー性ポリマ 一鎖セグメントの重量比が10~95:5~60である 含フィ素熱可塑性エラストマーが挙げられる。好ましい 含フッ素熱可塑性エラストマー (c) は、特開昭53-3 4 9 5 号公報に記載されている。

【0011】含ファ素熱可塑性エラストマーの典型的な構造は、たとえば式:

 $Q[(A-B \cdots 1]n$

[式中、Qはアイオダイト化合物からヨウ素原子を除い た残基、A、B、……はそれぞれポリマー鎖セグメント (ただし、そのうちの少なくとも1つは含フッ素ポリマ 一鎖セグメントである。)、 I は前記アイオタイト化合 物から遊離したヨウ素原子、nはQの結合手の数を表わ す。]で示され、基本的に、少なくとも2種のポリマー 鎖セグメントから成る連鎖と、その両末端に結合したヨ ウ素原子ならびにアイオダイド化合物から少なくとも1 個のヨウ素原子を除いた残基を必須構成分として成る。 しかして、前記少なくとも2種のポリマー鎖セグメント は、それぞれ隣接するポリマー鎖セグメントとは互いに 40 異種のもの(たとえば、それを構成するモノマー単位の 構造や組成を異にするもの。) であり、それらのうち、 少なくとも1種は含フッ素ポリマー鎖セグメントであ り、少なくとも1種のハートセグメントおよび少なくと も1種のソフトセグメントから成る。好ましくは、各ポ リマー鎖セグメントはそれぞれ分子量3,000以上で あるが、その少なくとも1種のポリマー鎖セグメントは 分子量30,000以上を有するものであって、いわゆ るテロマー領域を除くものである。また、前記アイオダ イド化合物から少なくともヨウ素原子を除いた残基は、

該アイオダイド化合物に重合性二重結合が存在する場合には、前記ポリマー鎖セグメントを構成するモノマーないしは該アイオダイド化合物に由来する何らかの置換分を有しうるものである。これら含フィ素熱可塑性エラストマーは、通常0 001~10重量%のヨウ素原子を含む。ただし、これら熱可塑性エラストマーからヨウ素原子を反応により除去したり、または他の原子や原子団に置換したものも勿論含まれる。含フィ素熱可塑性エラストマー(c)のハードセグメントは、フィ素樹脂

(b) と同じ組成であることが好ましい。

【0012】フッ素樹脂(b)の量はフッ素ゴム(a) 100重量部に対して1~100重量部、好ましては3 ~60重量部である、1重量部より少ない場合は熱時強度の向上の程度が低い、100重量部より多い場合は硬度が大きてなりすぎ、ゴム弾性を失う。含フッ素熱可塑性エラストマー(c)の量はフッ素樹脂(b)100重量部に対して5~100重量部、好ましては5~50重量部である。5重量部より少ない場合は相容化剤としての効果が発揮されない。100重量部より多く添加しても、それ以上の効果が得られない。

【0013】フッ素ゴム(a)にフッ素樹脂(b)のみをブレンドすると相対的に熱時強度が向上するが、常態での強度および伸びが低い。含フッ素熱可塑性エラストマー(c)は、フッ素ゴム(a)とフッ素樹脂(b)の相溶化剤として機能しており、常態での物性を改善する。

【0014】本発明の組成物は、フッ素ゴム (a)、フッ素樹脂 (b) および含フッ素熱可塑性エラストマー(c) を混合することによって製造することができる。フッ素樹脂 (b) の融点以上の温度、例えば180~40℃で混合する。混合は、ミキシングロール、ニーダー、パンバリーミキサーなどによって行うことができる。

【0015】本発明のフッ素ゴム組成物は、加硫される。なお、用途によっては、加硫をしなくてもよい場合がある。加硫剤としては、有機パーオキサイド化合物、ポリヒドロキシ化合物/加硫促進剤、ポリアミン化合物などを用いることができる。これら加硫剤により加硫する場合には、それぞれパーオキサイド加硫、ポリオール加硫、ポリアミン加硫などの既知の加硫方法を採用できる。さらに、添加剤、例えば、架橋助剤、補強剤などを添加してもよい。架橋助剤は特にパーオキサイド加硫の場合に用いることが好ましく、架橋助剤の例は、トリアリル化合物(例えば、トリアリルシアヌレート)およびジアリル化合物(例えば、ジアリルフタレート)などである。補強剤の例は、カーボンブラック、シリカ、タルクなどである。

【0016】加硫は、通常のファ素ゴムの加硫条件下で行うことができる。例えば、加硫用組成物を混練後、金 50 型に入れ、100~200℃で20~100kg/cm

『で5~180分間保持することによりプレス加硫を行 い、次いで、150~300℃の炉中で0~50時間保 持することによりオープン加硫を行い、加硫ゴムを得 る。

【0017】以下に実施例および比較例を示し、本発明 を具体的に説明する。

【0018】実施例1

フッ素樹脂10重量部(VP-830、ダイキン工業製 のポリビニリデンフルオライド)および含フッ素熱可塑 性エラストマー2重量部(T-630、ダイキン工業製 10 のエンドブロックがポリビニリデンフルオライドの熱可 塑性エラストマー) を東洋精機製作所製ラボプラストミ ルにおいて200℃で20分間、ローターの回転速度2 Orpmで混合した。次いで、フッ素ゴム90重量部(G - 902、ダイキン工業製のヨウ素含有フッ素ゴム(ビ ニリデンフルオライド, ヘキサフルオロプロピレン/テ トラフルオロエチレン3元共重合体))を添加し、200 ℃で40分間混合してフッ素ゴム組成物を得た。

フッ素ゴム組成物に、表1に記載した量のMT-カーボ ン、2,5-シメチル-2,5- \circ (t-ブチルペルオキ *20

*シ)ヘキサン (パーヘキサ2.5B、日本油脂製)、トリ アリルイソシアヌレート (TAIC) (日本化成製)をオ ープンロールにより混練し、加硫用組成物を得た。加硫 用組成物を160℃で10分間プレス加硫した後、18 0 でで4 時間オーブン加硫を行って、厚さ2 mmの試料 を形成した。この試料を用いて、常態においておよび熱 老化(200℃x72時間)させた後、100%モジュ ラス、引張強度、伸び、引裂強度および硬度を測定し た。加熱時についても物性を測定した。物性の測定は、 JIS K6301に準じて行った。同様の条件で加硫 させて得られた厚さ12.7mmの試料を用いて、25 %圧縮下(200℃ < 72時間)で圧縮永久歪みを測定 した。結果を表2に示す。

【0019】実施例2~6および比較例1~2 表1に示す量のG-902、VP-803、T-630 およびMTカーボンを用いる以外は、実施例1と同様の 手順を繰り返した。 結果を表2に示す。

[0020]

【表1】

	_,	•							
		比1	比2	実 1	実2	実3	実4	実 5	実 6
	G - 902	100	80	90	80	80	80	80	60
	VP-830		20	10	20	20	20	20	40
	T - 630			2	1	$\frac{2}{2}$	4	8	8_
	MTカーボン	20	10	20	10	10	10	10	5
	パーヘキサ2.5B	1.5	1.5	1. 5	1. 5	1. 5	1.5	1. 5	1.5
	TA_IC	4	4	4	4	4	4	4	4
[0021]	【表2】								
		比1	比2_	実 1	実2	実3	_ 実4_	_ 実 5 _	実6
	常態								
	100%モジュラフ	4 5	91	74	90	97	91	93	202
	引張強度	229	154	235	232	243	262	269	309
	伸び	287	210	261	236	239	270	274	277
	引裂強度	31	40	33	38	39	41	39	63
	硬度	_ 74	81	80	81	81	80	_ 80	89
	熱老化								
	100%モジュラフ	44	88	77	85	90	85	83	168
	引張強度	208	152	236	243	227	223	244	270
	伸び	288	218	296	277	271	264	303	279
	硬度	74	_81	80	80	81	78	79	89
	熱時強度								
	100℃								
	引張強度	65	55	84	79	83	93	92	120
	(保持率)	28	36	36	34	34	35	34	39
	引裂強度	17	24	18	21	21	22	24	30
	(保持率)		5 5		6 0		5 5		
	5 5 5	4	5 4		6 2		4 8		
	150℃								
	引張強度		38	31		4 5	48	49	50
	61			50					

			(0)					1.3.1
7							8	
(保持率)	17	20		19	20	19	19	20
引裂強度	12	17		15	13	14	14	19
(保持率)	39	43		39	33	34	36	30
圧縮永久歪								
(°,°)	18	21	18	24	24	22	21	33

【0022】実施例7

フッ素樹脂20重量部(EP-620、ダイキン工業製のエチレン/テトラフルオロエチレン共重合体)および含アッ素熱可塑性エラストマー4重量部(T-530、ダイキン工業製のエンドブロックがエチレン/テトラフルオロエチレン共重合体の熱可塑性エラストマー)を東洋精機製作所製ラボプラストミルにおいて260℃で20分間、ローターの回転速度20rpmで混合した。次いで、フッ素ゴム100重量部(G-901H、ダイキン工業製のヨウ素含有フッ素ゴム)を添加し、260℃で40分間混合してフッ素ゴム組成物を得た。フッ素ゴム組成物に、表3に記載した量のMT-カーボ

フッ素ゴム組成物に、表3に記載した量のMT カーボン、2,5ージメチルー2,5ージ(tープチルペルオキシ)へキサン (パーヘキサ2.5B、日本油脂製)、トリアリルイソシアヌレート (TAIC) (日本化成製)をオ 20ープンロールにより混練し、加硫用組成物を得た。加硫*

* 用組成物を160℃で10分間プレス加硫した後、180℃で4時間オープン加硫を行って、厚さ2mmの試料を形成した。この試料を用いて、常態において、100%モジュラス、引張強度、伸びおよび引裂強度を測定した。加熱時についても物性を測定した。物性の測定は、JIS K6301に準じて行った。同様の条件で加硫させて得られた厚さ12.7mmの試料を用いて、25%圧縮下(200℃×72時間)で圧縮永久歪みを測定した。

【0023】実施例8~9および比較例3~4 表3に示す量のG-901H、EP-620およびT 530を用いる以外は、実施例7と同様の手順を繰り返 した。結果を表3に示す。

[0024]

【表3】

	比3	比4	実7	実8	実9
G - 9 0 1 H	100	100	100	100	100
EP - 620		20	20	20	40
T - 5 3 0	-		4	_8 _	8
MTカーボン	20	20	20	20	20
パーヘキサ2.5B	1.5	1. 5	1.5	1.5	1.5
TAIC	4_	_ 4	4	4	4
常態					
100%モジュラス	65	78	76	73	216
引張強度	193	165	179	207	254
伸び	210	200	220	260	140
引裂強度	$\bar{2}2$	30	<u>3</u> 1	_30	4 <u>0</u>
熱時強度					
100℃					
引張強度	58	74	72	71	125
(保持率)	30	45	40	34	49
引裂強度	15	18	17	17	28
(保持率)	68	59	55	56	70
圧縮永久歪					
(%)	17	42	43	49	42

[0025]

※時強度を有する。

【発明の効果】本発明のフッ素ゴム組成物は、優れた熱※